PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C07K 14/47, C12N 15/12, C07K 16/18, C12P 21/08 // C12N 1/21, C12P 21/02, (C12N 15/12, C12R 1:91) (C12P 21/02, C12R 1:19)

(11) 国際公開番号 A1 WO00/29436

(43) 国際公開日

2000年5月25日(25.05.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/06309

JР

(22) 国際出願日

1999年11月12日(12.11.99)

(30) 優先権データ

特願平10/322674

1998年11月12日(12.11.98)

添付公開書類

(81) 指定国

国際調査報告書

請求の範囲の補正の期限前の公開;補正書受領の際には再公 開される。

DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

AU, CA, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE,

(71) 出願人 (米国を除くずべての指定国について)

科学技術振興事業団(JAPAN SCIENCE AND

TECHNOLOGY CORPORATION)[JP/JP] 〒332-0012 埼玉県川口市本町4丁目1番8号 Saitama, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

菅村和夫(SUGAMURA, Kazuo)[JP/JP]

田中伸幸(TANAKA, Nobuyuki)[JP/JP]

〒980-0872 宮城県仙台市青葉区星陵町2-1

東北大学医学部内 Miyagi, (JP)

(74) 代理人

弁理士 西澤利夫(NISHIZAWA, Toshio)

〒150-0042 東京都渋谷区宇田川町37-10 麻仁ビル6階

Tokyo, (JP)

(54) Title: PROTEIN AMSH AND CDNA THEREOF

(54)発明の名称 タンパク質AMSHとそのcDNA

(57) Abstract

A human protein AMSH containing the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:1 which is a novel signal transducer interacting with the SH3 domain of a cytokine signal transducer STAM; a gene encoding the above AMSH; a cDNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:2; and an antibody against AMSH.

この出願は、サイトカイン系シグナル伝達物質 STAM の SH3 ドメインに相互作用する新規シグナル伝達物質として、配列番号 1 のアミノ酸配列を含むヒトタンパク質 AMSH を提供する。またこの出願は、この AMSH をコードする遺伝子、配列番号 2 の塩基配列を含む cDNA、AMSH に対する抗体を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

RSSSSSSSTTTTTTTTUUUUVY22 UDEGIKLNZDGJZMRTAGSZNUA UDEGIKLNZDGJZMRTAGSZNUA EXTERNAL EXTERNAL

明細書

タンパク質 AMSH とその cDNA

5 技術分野

この出願は、ヒトおよびマウスのタンパク質 hAMSH および mAMSH と、これらのタンパク質をコードする cDNA に関するものである。さらに詳しくは、この出願は、ヒトおよびマウス細胞における新規なシグナル伝達分子 AMSH と、これらのタンパク質をコードするヒトおよびマウス遺伝、それらの cDNA、ならびにタンパク質に対する抗体に関するものである。

背景技術

10

15

20

25

重要である。

造血、免疫、神経系等の生体高次機能の発現には、機能の異なる多種多様な細胞が共同して作用する必要があり、そのためには細胞間のコミュニケーションが不可欠である。サイトカインは、このような細胞間のコミュニケーションを担うタンパク質であり、インターロイキン(IL)-1~18、コロニー刺激因子(CSF)、インターフェロン(IFN)、ケモカイン等の各分子が知られている。

サイトカインが細胞膜上の特異的受容体に結合することによって細胞内にシグナルが発生し、このシグナル伝達によって細胞の生存、増殖、分化、機能発現等が制御されている。従って、サイトカイン一受容体ーシグナル伝達の一連の作用に機能不全が生じた場合には生体防御に関わる免疫、造血系が破綻し、重症感染症、がん、自己免疫疾患等が惹起される。

このような理由から、サイトカインとその受容体、および細胞内シグナル伝達経路の解明は、細胞の増殖や分化といった基本的な現象を分子レベルで理解するため、 そしてさらには各種の疾患の原因解明、診断、治療法等を開発するためにも極めて

この出願の発明者らは、これまでにサイトカイン受容体の中で、複数のサイトカインに共有される「共有γ鎖」の遺伝子単離を行い、サイトカイン受容体の構造と機

能の解明に大きく貢献している。特に、r鎖が IL-2、IL-4、IL-7 および IL-9 の機能発現に必須の受容体サブユニットであり、ヒト×連鎖重症複合免疫不全症においてr鎖変異が IL-7 の機能不全を介してT 細胞初期発生障害を惹起していることなどを明らかにしている(Science, 262:1874-1877, 1993; Int. Immunol., 6:1451-1454, 1994; Science, 263:1453-1454, 1994; Eur. J. Immunol., 25:3001-3005, 1995)。

最近、この出願の発明者らは、サイトカインによる細胞内増殖シグナル伝達に関与する新たなシグナル分子として「STAM」を同定し、この STAM が IL-2/GM-CSF 受容体の下流に存在して JAK3/2 と直接会合し、かつ c-myc 発現と DNA 合成のシグナル伝達に重要な役割を果たしていることを見出している (Immunity, 6:449-457, 1997)。

以上のとおり、この出願人の発明者らによって、サイトカインの受容体結合による細胞内シグナル伝達経路の重要な幾つかの機構が明らかにされつつあるが、その全体の構造と機能を解明するためには、さらなる新規分子の同定が不可欠である。 シグナル伝達経路は、複数の分子が連続的かつ複合的に関与し、いわゆるカスケードを構成することによって最終的な機能発現に到達すると考えられるからである。

この出願は、以上のとおりの事情に鑑みてなされたものであって、この出願の発明者らが見出したシグナル分子 STAM の SH3 ドメインと相互作用し、STAM より下流のシグナル伝達に必須の作用を及ぼす新規のシグナル伝達分子を提供することを目的としている。

20 この出願はまた、この新規分子の遺伝子とその cDNA、およびこの新規分子に対する抗体等を提供することを目的としている。

発明の開示

5

10

15

この出願は、上記の課題を解決する発明として、配列番号1のアミノ酸配列を有 25 するヒトタンパク質 hAMSH を提供する。

また、この出願は、上記のヒトタンパク質 hAMSH をコードするヒト遺伝子、この遺伝子の cDNA であって、配列番号2の塩基配列を含む cDNA、並びに配列番号2の一部配列からなる DNA 断片を提供する。

さらにまた、この出願は、上記 cDNA またはその一部配列を保有する組換えべクター、および上記のヒトタンパク質 hAMSH に対する抗体を提供する。

この出願は、また、配列番号3のアミノ酸配列を有するマウスタンパク質 mAMSH、この mAMSH をコードするマウス遺伝子、この遺伝子の cDNA であって、配列番号4の塩基配列を含む mAMSHcDNA、配列番号4の一部配列からなる DNA 断片、この cDNA またはその一部配列を保有する組換えベクター、および mAMSH に対する抗体を提供する。

発明を実施するための最良の形態

15

20

10 先ず、この発明のヒトタンパク質 hAMSH およびその cDNA について、取得の経緯 および機能について説明する。

この発明のヒトタンパク質 hAMSHの cDNA は、発明者等が既に同定している STAM 遺伝子の SH3 ドメインとグルタチオンSトランスフェラーゼ (GST) とのキメラ遺伝子を用いて、ファーウエスタン法により、ヒト cDNA ライブラリーをスクリーニングすることによって単離されたヒト遺伝子 cDNA である。この cDNA は、配列番号 2 に示した 1910 塩基対からなるヌクレオチド配列を有しており、配列番号 1 にアミノ酸配列を示したタンパク質 hAMSH をコードしている。

このタンパク質 hAMSH は、分子内に推定核移行シグナルと JAB1 類似構造が確認されたが、タンパク質データベースには対応する分子が存在しないことから、新規分子であるることが確認された。

このタンパク質 hAMSH が、サイトカイン受容体の下流において STAM と会合することによって、細胞増殖シグナル伝達に係わっている新規分子であることは、以下によって確認されている。

- (1) hAMSH の C 端半分の領域を欠失した AMSH-dc2 が IL-2 や GM-CSF 刺激後の DNA 25 合成シグナル伝達を抑制すること。
 - (2) 上記 AMSH-dc2 変異体が IL-2 や GM-CSF 刺激後の c-myc 誘導シグナル伝達を抑制すること。

また、この発明のマウスタンパク質 mAMSH の cDNA は、前記 hAMSHcDNA をプ

ローブとしてマウス cDNA ライブラリーをスクリーニングすることによって単離されたマウス遺伝子 cDNA である。この cDNA は、配列番号 4 に示した 1384 塩基対からなるヌクレオチド配列を有しており、配列番号 2 にアミノ酸配列を示したタンパク質 mAMSH をコードしている。

5

10

この発明のタンパク質 hAMSH および mAMSH は、公知の方法、すなわちヒトまたはマウスの臓器、細胞株などから単離する方法、この発明によって提供されるアミノ酸配列に基づき化学合成によってペプチドを調製する方法、あるいはこの発明によって提供される cDNA 断片を用いて組換え DNA 技術で生産する方法などにより取得することができる。例えば、組換え DNA 技術によってタンパク質 hAMSH を取得する場合には、配列番号2の cDNA 断片を有するベクターからインビトロ転写によって RNA を調製し、これを鋳型としてインビトロ翻訳を行なうことによりインビトロで発現できる。また翻訳領域を公知の方法により適当な発現ベクターに組換えれば、大腸菌、枯草菌、酵母、動植物細胞等で、cDNA がコードしているタンパク質を大量に発現させることができる。

この発明のタンパク質をインビトロ翻訳で DNA を発現させて生産する場合には、 15 前記 cDNA またはその翻訳領域を RNA ポリメラーゼプロモーターを有するベクター に組換え、プロモーターに対応する RNA ポリメラーゼを含むウサギ網状赤血球溶解 物や小麦胚芽抽出物などのインビトロ翻訳系に添加すれば、この発明のタンパク質 をインビトロで生産することができる。RNA ポリメラーゼプロモーターとしては、T6、 T3、SP6 などが例示できる。これらの RNA ポリメラーゼプロモーターを含むベクタ 20 ーとしては、pKA1、pCDM8、pT3/7 18、pT7/3 19、pBluescript II などが例示できる。 この発明のタンパク質を大腸菌などの微生物で生産する場合には、微生物中で複 製可能なオリジン、プロモーター、リボソーム結合部位、cDNA クローニング部位、 ターミネーター等を有する発現ベクターに、この発明の cDNA またはその翻訳領域 を挿入して発現ベクターを作成し、この発現ベクターで宿主細胞を形質転換したの 25 ち、得られた形質転換体を培養すれば、この cDNA がコードしているタンパク質を 微生物内で大量生産することができる。この際、任意の翻訳領域の前後に開始コド ンと停止コドンを付加して発現させれば、任意の領域を含むタンパク質分子を得る

ことができる。あるいは、他のタンパク質との融合蛋白質として発現させ、この融合蛋白質を適当なプロテアーゼで切断することによって目的タンパク質部分のみを取得することもできる。大腸菌用発現ベクターとしては、pUC系、pBluescript II、pET発現システム、pGEX発現システムなどが例示できる。

5 この発明のタンパク質を真核細胞で生産する場合には、この cDNA またはその翻訳領域を、プロモーター、スプライシング領域、ポリ(A)付加部位等を有する真核細胞用発現ベクターに挿入し、この組換えベクターを真核細胞内に導入することによって、この発明のタンパク質を動物細胞内で生産することができる。発現ベクターとしては、pKA1、pCDM8、pSVK3、pMSG、pSVL、pBK-CMV、pBK-RSV、EBV ベクター、pRS、pYES2 などが例示できる。真核細胞としては、サル腎臓細胞 COS7、チャイニーズハムスター卵巣細胞 CHO などの哺乳動物培養細胞、出芽酵母、分裂酵母、カイコ細胞、アフリカツメガエル卵細胞などが一般に用いられるが、この発明のタンパク質を発現できるものであれば、いかなる真核細胞でもよい。発現ベクターを真核細胞に導入するには、電気穿孔法、リン酸カルシウム法、リポソーム法、DEAEデキストラン法など公知の方法を用いることができる。

この発明のタンパク質を微生物や真核細胞で発現させたのち、培養物から目的タンパク質を単離精製するためには、公知の分離操作を組み合わせて行うことができる。例えば、尿素などの変性剤や界面活性剤による処理、超音波処理、酵素消化、塩析や溶媒沈殿法、透析、遠心分離、限外濾過、ゲル濾過、SDS-PAGE、等電点電気泳動、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィーなどが挙げられる。

20

25

この発明のタンパク質 hAMSH および mAMSH には、配列番号 1 および 3 で各々表されるアミノ酸配列のいかなる部分アミノ酸配列を含むペプチド断片(5 アミノ酸残基以上)も含まれる。これらのペプチド断片は抗体を作製するための抗原として用いることができる。また、この発明のタンパク質には、他の任意のタンパク質との融合蛋白質も含まれる。

この発明の遺伝子は、上記タンパク質をコードするヒトの遺伝子であって、例えば、この発明の cDNA またはその一部配列をプローブとして、既存のゲノムライブ

ラリーから単離することができる。

この発明の cDNA は、配列番号2および4の塩基配列に基づいて合成したオリゴヌクレオチドプローブを用いて、各々ヒト細胞またはマウス細胞由来の cDNA ライブラリーを公知のコロニーあるいはプラークハイブリダイゼーションによってスクリーニングすることにより得ることができる。また、cDNA 断片の両末端にハイブリダイズするオリゴヌクレオチドを合成し、これをプライマーとして用いて、ヒト細胞またはマウス細胞から単離した mRNA から RT-PCR 法により、この発明の cDNA 断片を調製することもできる。

一般に動物遺伝子は個体差による多型が頻繁に認められる。従って配列番号2ま 10 たは4において、1または複数個のヌクレオチドの付加、欠失および/または他の ヌクレオチドによる置換がなされている cDNA もこの発明の cDNA に含まれる。

同様に、これらの変更によって生じる、1または複数個のアミノ酸の付加、欠失 および/または他のアミノ酸による置換がなされているタンパク質も、配列番号1 または3で表されるアミノ酸配列を有するタンパク質の活性を有する限り、この発 明のタンパク質に含まれる。

この発明の DNA 断片には、配列番号2または4で表される塩基配列のいかなる部分塩基配列を含む cDNA 断片 (10bp 以上) も含まれる。また、センス鎖およびアンチセンス鎖からなる DNA 断片もこの範疇に入る。これらの DNA 断片は遺伝子診断用のプローブ等として用いることができる。

20 この発明のタンパク質に対する抗体は、タンパク質それ自体、またはその部分ペ プチドを抗原として、公知の方法によりポリクローナル抗体またはモノクローナル 抗体として得ることができる。

実施例

5

15

25 hAMSHcDNA の一部(配列番号 2 の 383-550:配列番号 1 のアミノ酸番号 125-180 に対応)を PCR にて増幅し、GST 融合タンパク質発現ベクターに挿入した。このベクターを宿主大腸菌に導入して形質転換し、この形質転換体を IPTG にて刺激し、GST 融合タンパク質の発現を誘導した。誘導された融合タンパク質をグルタチオンカラ

ムにてアファニティー精製し、純化された GST 融合タンパク質を得た。この GST 融合タンパク質を抗原として家兎に定法により免疫を行い、抗血清を得た。

産業上の利用可能性

5 以上詳しく説明したとおり、この発明によって、サイトカイン系シグナル伝達経路に関与する新規のシグナル伝達分子とその遺伝子操作材料が提供される。これらの分子および遺伝子操作材料は、重症感染症、がん、自己免疫疾患等のサイトカイン系シグナル伝達経路の機能障害によるヒト疾患の診断や治療のための方法、薬剤等の開発に有用である。

請求の範囲

- 1. 配列番号1のアミノ酸配列を有するヒトタンパク質 hAMSH。
- 5 2. 請求項1のヒトタンパク質 hAMSH をコードするヒト遺伝子。
 - 3. 請求項2のヒト遺伝子の cDNA であって、配列番号2の塩基配列を有する hAMSHcDNA。
- 10 4. 配列番号2の塩基配列における一部配列からなる DNA 断片。
 - 5. 請求項3の hAMSHcDNA または請求項4の DNA 断片を保有する組換えべクター。
- 15 6. 請求項1のヒトタンパク質 hAMSH に対する抗体。
 - 7. 配列番号3のアミノ酸配列を有するマウスタンパク質 mAMSH。
 - 8. 請求項7のマウスタンパク質 mAMSH をコードするマウス遺伝子。

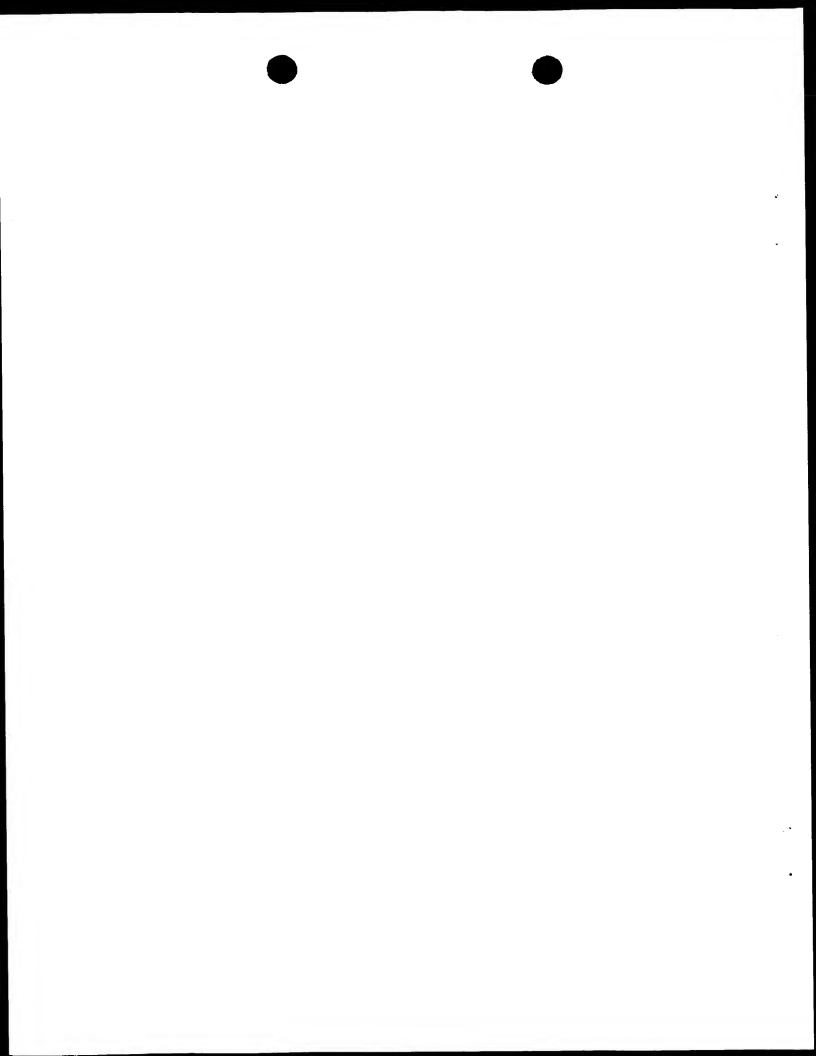
20

- 9. 請求項8のマウス遺伝子の cDNA であって、配列番号4の塩基配列を有する mAMSHcDNA。
- 10. 配列番号 4 の塩基配列における一部配列からなる DNA 断片。

25

11. 請求項 9 の mAMSHcDNA または請求項 1 O の DNA 断片を保有する組換えべクター。

12. 請求項7のマウスタンパク質 mAMSH に対する抗体。



配列表

SEQUENCE LISTING

<110> Japan Science and Technology Corporation

<120> タンパク質 AMSH

<130> 99-F-054PCT/YS 5

<140>

<141>

<150> JP No. 10-322674

<151> 1998-11-12

10 <160> 4

<170> Patentin Ver. 2.0

<210> 1

<211> 424

<212> PRT

15 <213> Homo sapiens

<400> 1

Met Ser Asp His Gly Asp Val Ser Leu Pro Pro Glu Asp Arg Val Arg

10 15

Ala Leu Ser Gin Leu Giy Ser Ala Val Giu Val Asn Giu Asp lle Pro

20 20 25 30

Pro Arg Arg Tyr Phe Arg Ser Gly Val Glu lie lie Arg Met Ala Ser 35 40

lle Tyr Ser Glu Glu Gly Asn lle Glu His Ala Phe lle Leu Tyr Asn 50 55 60

Lys Tyr lle Thr Leu Phe lle Glu Lys Leu Pro Lys His Arg Asp Tyr 25 65 70 75

Lys Ser Ala Val IIe Pro Glu Lys Lys Asp Thr Val Lys Lys Leu Lys

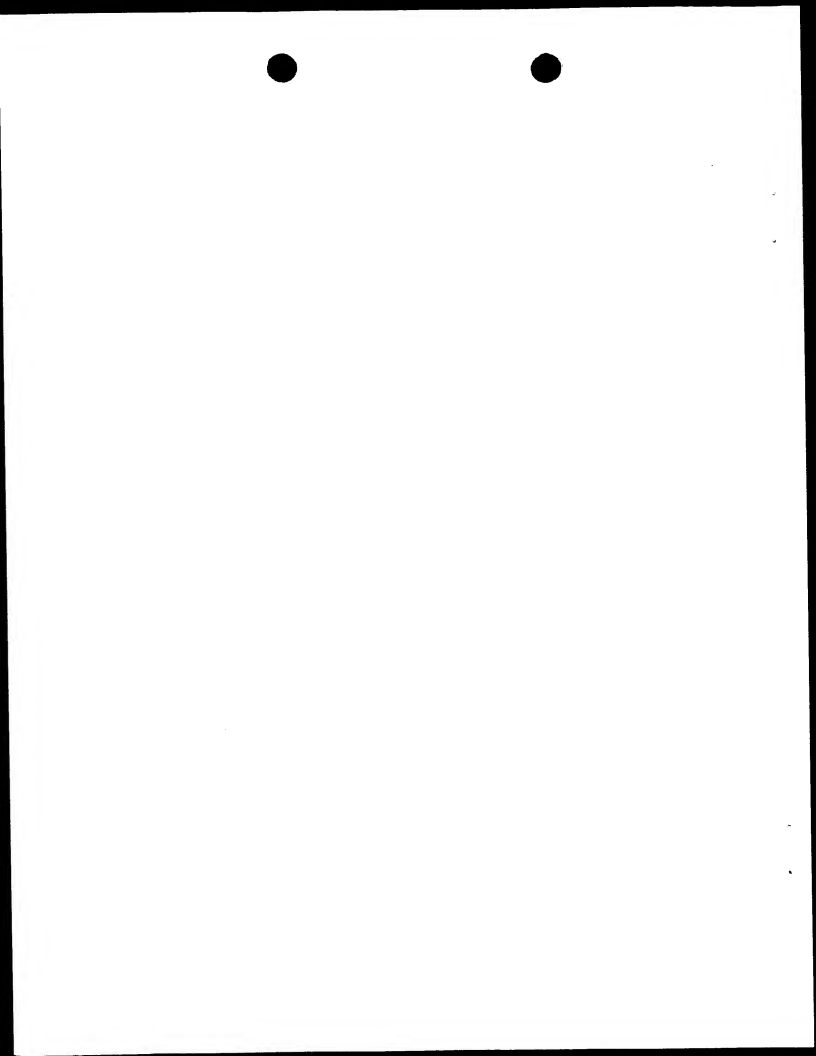
85

90

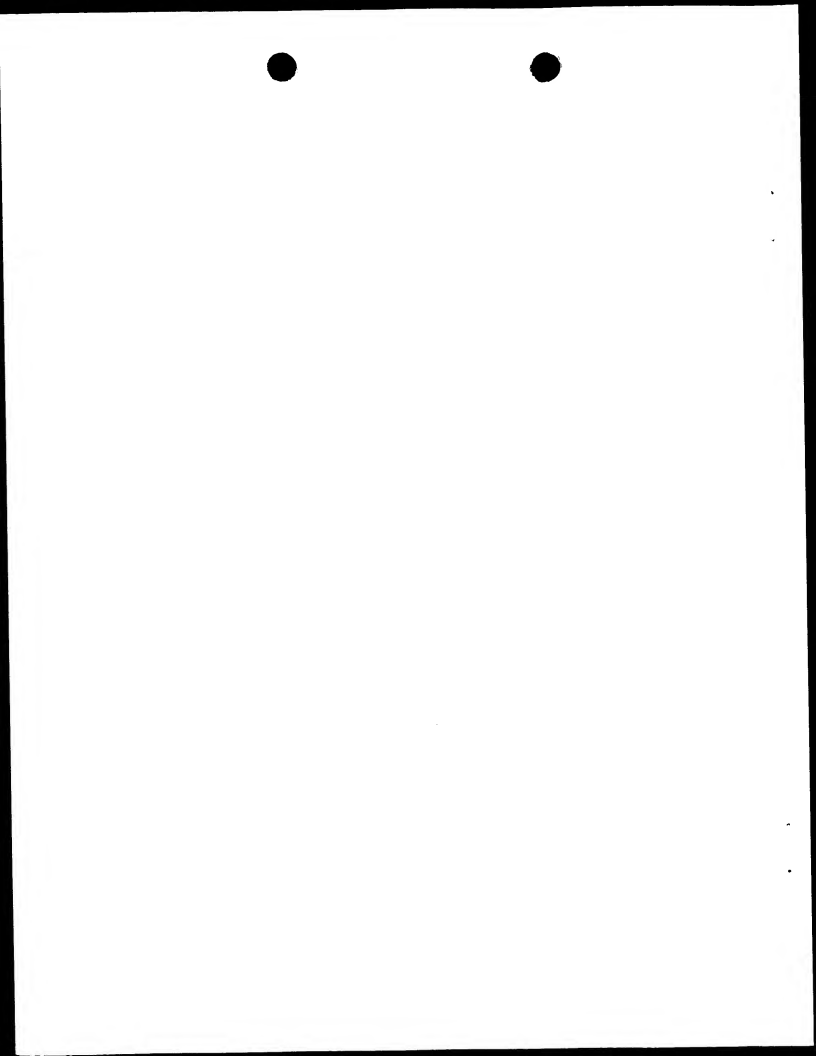
95

80

45



	Glu lle Ala Phe Pro Lys Ala Glu Glu Leu Lys Ala Glu Leu Leu Lys
	100 105 110
	Arg Tyr Thr Lys Glu Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Glu Lys Lys Lys Glu
	115 120 125
5	Ala Glu Glu Leu Ala Arg Asn Met Ala lle Gln Gln Glu Leu Glu Lys
	130 135 140
	Glu Lys Gin Arg Val Ala Gin Gin Lys Gin Gin Gin Leu Glu Gin Glu
	145 150 155 160
	Gln Phe His Ala Phe Glu Glu Met lle Arg Asn Gln Glu Leu Glu Lys
10	165 170 175
	Glu Arg Leu Lys ile Val Gin Glu Phe Gly Lys Val Asp Pro Gly Leu
	180 185 190
	Gly Gly Pro Leu Val Pro Asp Leu Glu Lys Pro Ser Leu Asp Val Phe
	195 200 205
15	Pro Thr Leu Thr Val Ser Ser lle Gln Pro Ser Asp Cys His Thr Thr
	210 215 220
	Val Arg Pro Ala Lys Pro Pro Val Val Asp Arg Ser Leu Lys Pro Gly
	225 230 235 240
	Ala Leu Ser Asn Ser Glu Ser lle Pro Thr lle Asp Gly Leu Arg His
20	245 250 255
	Val Val Val Pro Gly Arg Leu Cys Pro Gln Phe Leu Gln Leu Ala Ser
	260 265 270
	Ala Asn Thr Ala Arg Gly Val Glu Thr Cys Gly lle Leu Cys Gly Lys
25	275 280 285
25	Leu Met Arg Asn Glu Phe Thr lle Thr His Val Leu lle Pro Lys Gln
	290 295 300
	Ser Ala Gly Ser Asp Tyr Cys Asn Thr Glu Asn Glu Glu Glu Leu Phe
	305 310 315 320



Leu lle Gln Asp Gln Gln Gly Leu lle Thr Leu Gly Trp lle His Thr 325 330 335 His Pro Thr Gln Thr Ala Phe Leu Ser Ser Val Asp Leu His Thr His 340 345 350 5 Cys Ser Tyr Gln Met Met Leu Pro Glu Ser Val Ala lle Val Cys Ser 355 360 365 Pro Lys Phe Gln Glu Thr Gly Phe Phe Lys Leu Thr Asp His Gly Leu 370 375 380 Glu Glu lle Ser Ser Cys Arg Gln Lys Gly Phe His Pro His Ser Lys 10 385 390 395 400 Asp Pro Pro Leu Phe Cys Ser Cys Ser His Val Thr Val Val Asp Arg 405 410 415 Ala Val Thr lle Thr Asp Leu Arg 420 <210> 2

15

<211> 1910

<212> DNA

<213> Homo sapiens

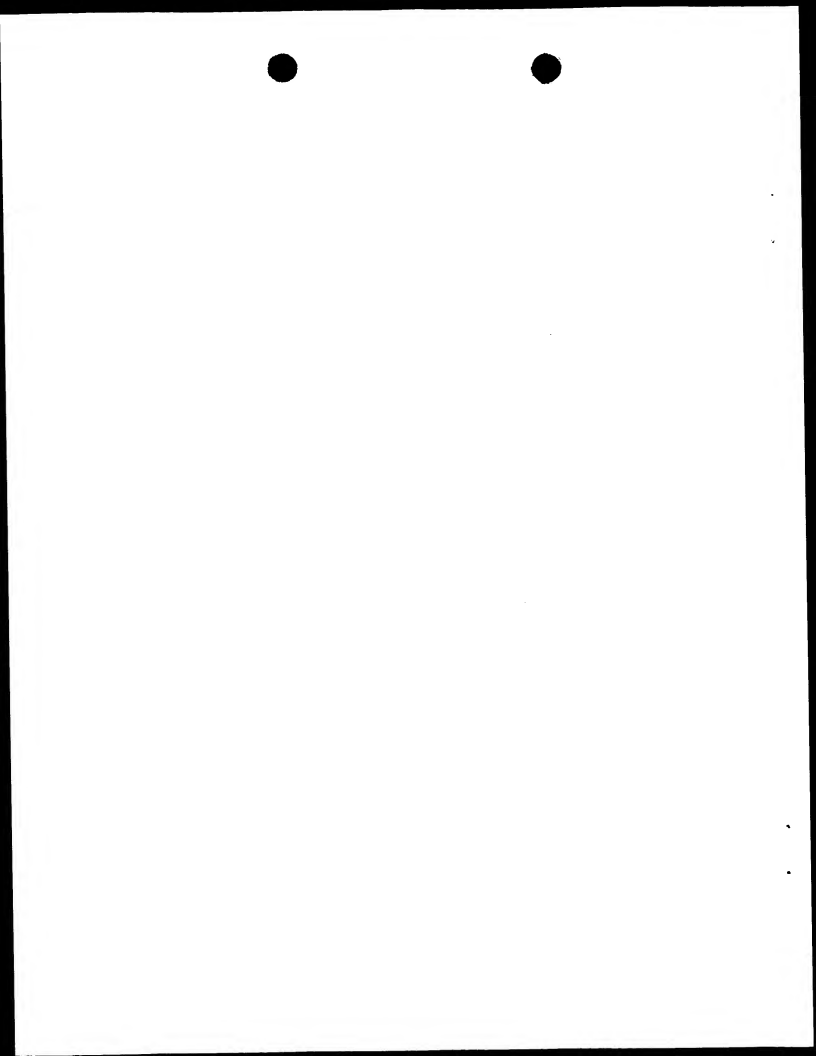
<221> CDS

20 <222> 11..1282

<400> 2

25

cttggtcctg atgtctgacc atggagatgt gagcctcccg cccgaagacc gggtgagggc 60 tototoccag ctgggtagtg cggtagaggt gaatgaagac attocacccc gtcggtactt 120 cogototgga gttgagatta toogaatggo atocatttac totgaggaag gcaacattga 180 acatgccttc atcctctata acaagtatat cacgctcttt attgagaaac taccaaaaca 240 togagattac aaatotgotg toattootga aaagaaagac acagtaaaga aattaaagga 300 gattgcattt cccaaagcag aagagctgaa ggcagagctg ttaaaacgat ataccaaaga 360 atatacagaa tataatgaag aaaagaagaa ggaagcagag gaattggccc ggaacatggc 420



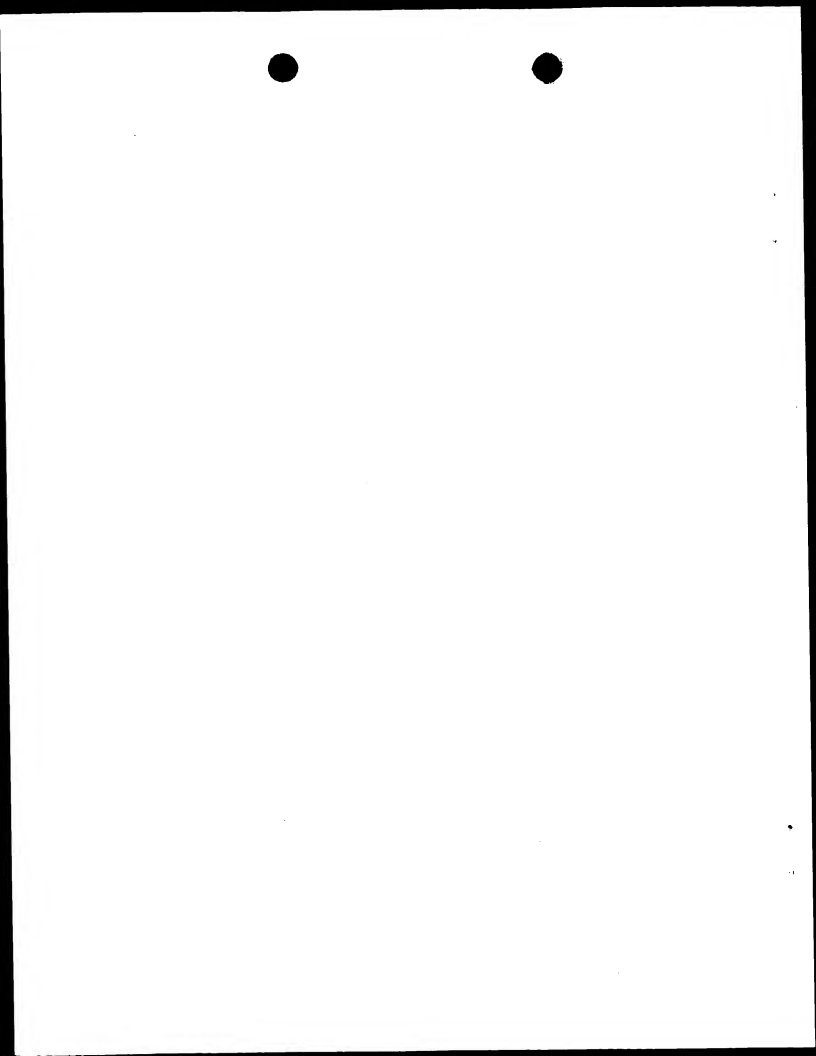
catccagcaa gagctggaaa aggaaaaaca gagggtagca caacagaagc agcagcaatt 480 ggaacaggaa cagttccatg ccttcgagga gatgatccgg aaccaggagc tagaaaaaga 540 gogactgaaa attgtacagg agtttgggaa ggtagaccct ggcctaggtg gcccgctagt 600 gcctgacttg gagaagccct ccttagatgt gttccccacc ttaacagtct catccataca 660 5 gccttcagac tgtcacacaa ctgtaaggcc agctaagcca cctgtggtgg acaggtcctt 720 gaaacctgga gcactgagca actcagaaag tattcccaca atcgatggat tgcgccatgt 780 ggtggtgcct gggcggctgt gcccacagtt tctccagtta gccagtgcca acactgcccg 840 gggagtggag acatgtggaa ttctctgtgg aaaactgatg aggaatgaat ttaccattac 900 ccatgttctc atccccaagc aaagtgctgg gtctgattac tgcaacacag agaacgaaga 960 10 agaacttttc ctcatacagg atcagcaggg cctcatcaca ctgggctgga ttcatactca 1020 ecceacacag acceeette tetecagtet egacetacae acteacteet ettaccagat 1080 gatgttgcca gagtcagtag ccattgtttg ctccccaag ttccaggaaa ctggattctt 1140 taaactaact gaccatggac tagaggagat ttcttcctgt cgccagaaag gatttcatcc 1200 acacagcaag gatccacctc tgttctgtag ctgcagccac gtgactgttg tggacagagc 1260 15 agtgaccatc acagaccttc gatgagcgtt tgagtccaac accttccaag aacaacaaaa 1320 ccatatcagt gtactgtagc cccttaattt aagctttcta gaaagctttg gaagtttttg 1380 tagatagtag aaaggggggc atcacctgag aaagagctga ttttgtattt caggtttgaa 1440 aagaaataac tgaacatatt ttttaggcaa gtcagaaaga gaacatggtc acccaaaagc 1500 aactgtaact cagaaattaa gttactcaga aattaagtag ctcagaaatt aagaaagaat 1560 20 ggtataatga acceccatat accetteett etggatteac caattgttaa catttttte 1620 ctctcagcta tccttctaat ttctctctaa tttcaatttg tttatattta cctctgggct 1680 caataagggc atctgtgcag aaatttggaa gccatttaga aaatcttttg gattttcctg 1740 tggtttatgg caatatgaat ggagcttatt actggggtga gggacagctt actccatttg 1800 accagattgt ttggctaaca catcccgaag aatgattttg tcaggaatta ttgttattta 1860 ataaatattt caggatattt ttcctctaca ataaagtaac aattaactta 1910

<210> 3

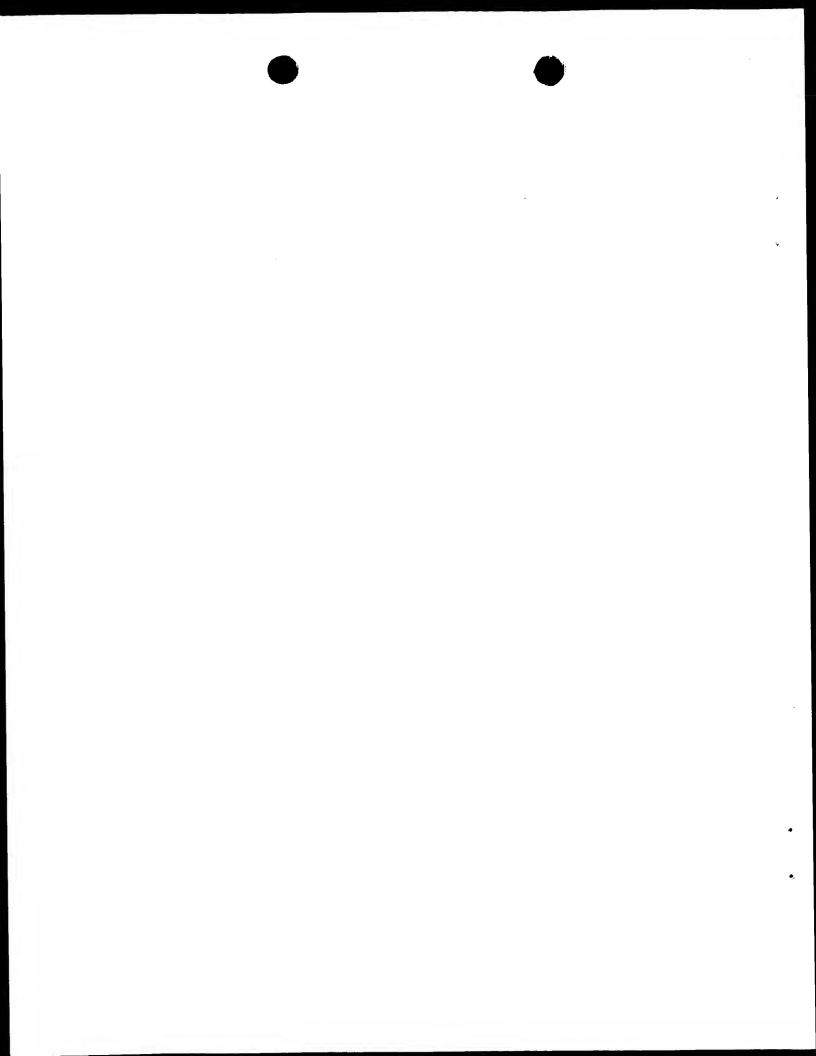
25

<211> 424

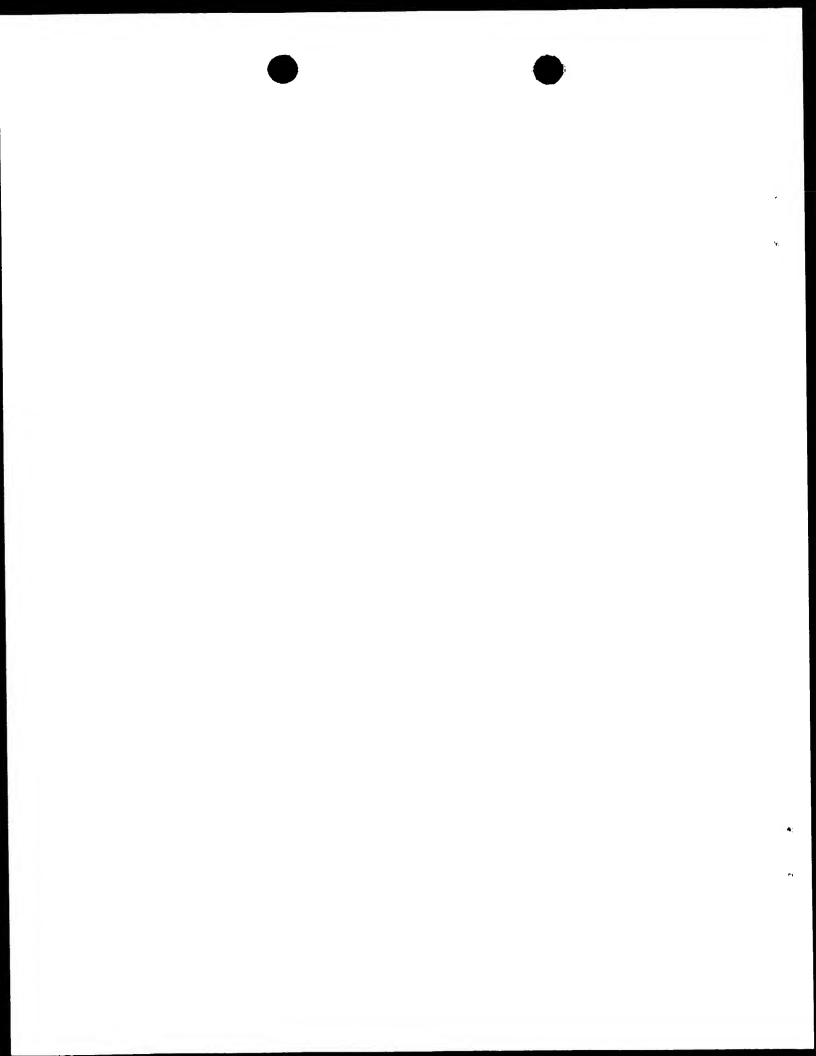
<212> PRT



<213> mouse <400> 3 Met Ser Asp His Gly Asp Val Ser Leu Pro Pro Gln Asp Arg Val Arg lle Leu Ser Gln Leu Gly Ser Ala Val Glu Leu Asn Glu Asp lle Pro Pro Arg Arg Tyr Tyr Arg Ser Gly Val Glu lie lle Arg Met Ala Ser Val Tyr Ser Glu Glu Gly Asn lle Glu His Ala Phe lle Leu Tyr Asn Lys Tyr lle Thr Leu Phe lle Glu Lys Leu Pro Lys His Arg Asp Tyr Lys Ser Ala lle lle Pro Glu Lys Lys Asp Ala Val Lys Lys Leu Lys Ser Val Ala Phe Pro Lys Ala Glu Glu Leu Lys Thr Glu Leu Leu Arg Arg Tyr Thr Lys Glu Tyr Glu Gln Tyr Lys Glu Arg Lys Lys Lys Glu Glu Glu Glu Leu Ala Arg Asn Ile Ala Ile Gin Gin Glu Leu Glu Lys Glu Lys Gln Arg Val Ala Gln Gln Lys Gln Lys Gln Leu Glu Gln Glu Gln Phe His Ala Phe Glu Glu Met lle Gln Arg Gln Glu Leu Glu Lys Glu Arg Leu Lys lle Val Gln Glu Phe Gly Lys Val Asp Pro Gly Pro Cys Gly Pro Leu Leu Pro Asp Leu Glu Lys Pro Cys Val Asp Val Ala



	Pro Ser Ser	Pro Phe Ser	Pro Thr	Gln Thr Pro	Asp Cys Asn Thr Gly
	210		215	;	220
	Met Arg Pro	Ala Lys Pro	Pro Val	Val Asp Arg	Ser Leu Lys Pro Gly
	225	230	1	235	240
5	Ala Leu Ser	Val lie Glu	Asn Val	Pro Thr lle (Glu Gly Leu Arg His
		245		250	255
	lle Val Val I	Pro Arg Asn	Leu Cys	Ser Glu Phe L	eu Gln Leu Ala Ser
	2	260		265	270
	Ala Asn Thr /	Ala Lys Gly	lle Glu	Thr Cys Gly V	al Leu Cys Gly Lys
10	275		280		285
	Leu Met Arg A	Asn Glu Phe	Thr lle	Thr His Val L	eu lle Pro Arg Gin
	290		295	3	00
	Asn Gly Gly P	ro Asp Tyr	Cys His	Thr Glu Asn G	lu Glu Glu lle Phe
	305	310		315	320
15	Phe Met Gln A	sp Asp Leu	Gly Leu i	Leu Thr Leu G	ly Trp lle His Thr
		325		330	335
	His Pro Thr G	In Thr Ala	Phe Leu S	Ser Ser Val As	sp Leu His Thr His
		40		345	350
~		In Met Met I	Leu Pro (Glu Ser IIe AI	a lie Val Cys Ser
20	355		360		365
				he Lys Leu Th	r Asp Tyr Gly Leu
	370		375	38	
			Arg Gin L	ys Gly Phe Hi	s Pro His Gly Arg
25	385	390		395	400
کی	ASP Pro Pro Le		sp Cys S		r Val Lys Asp Arg
	11. V 1 **	405		410	415
	lle Val Thr II	e ihr Asp L	eu Arg		



<210> 4

<211> 1384

<212> DNA

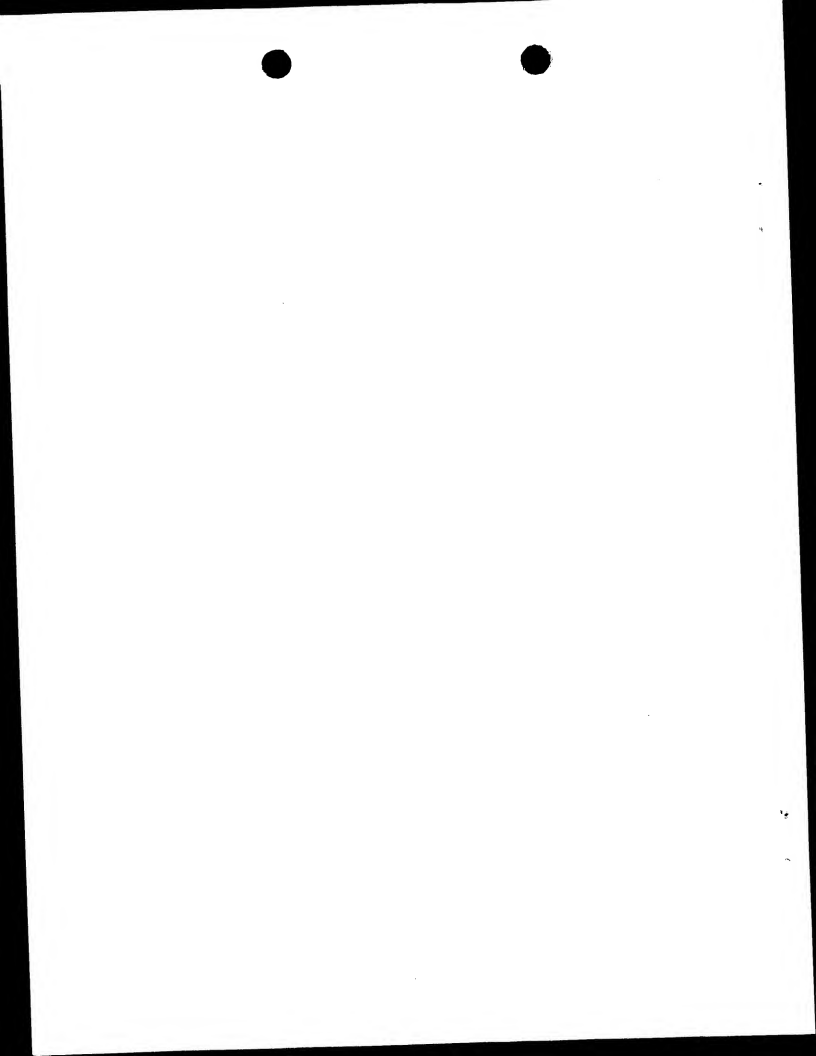
<213> homosapiens

5 <221> CDS

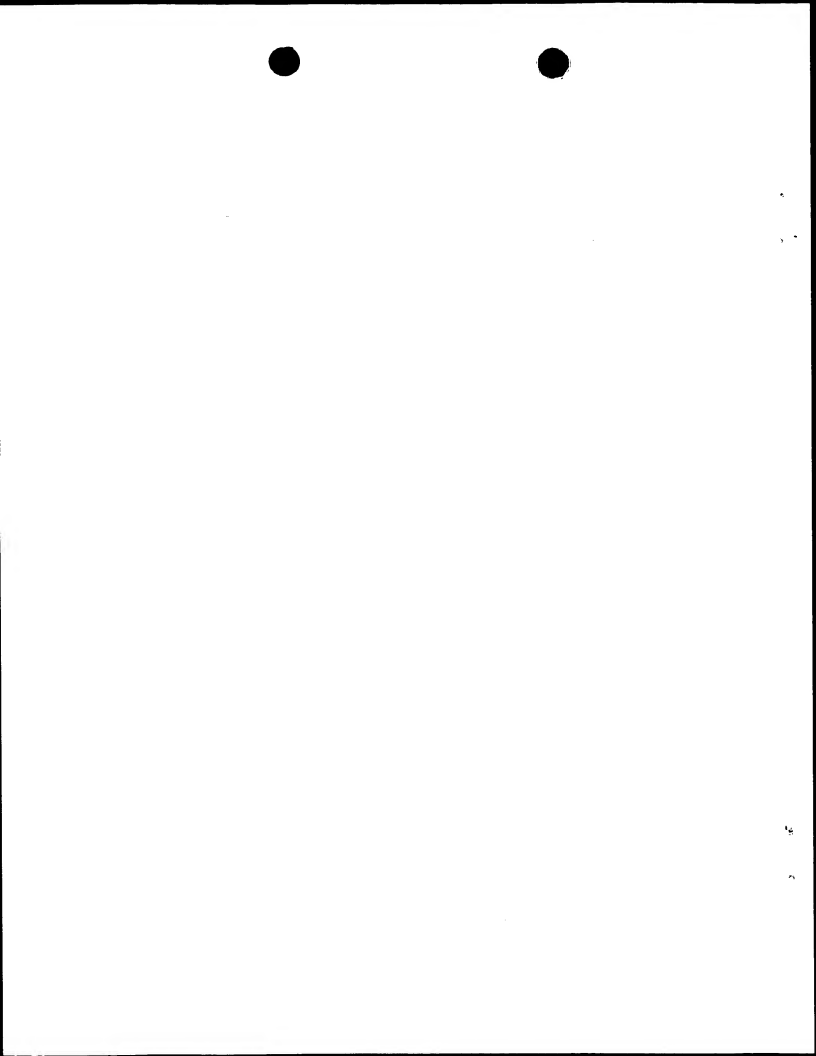
<222> 56. . 1327

<400> 4

gtgacgtttc cggaagctct gactgtcatc cttcacgaaa gaacttattt gtccaatgtc 60 tgaccatggg gatgtgagcc tcccacccca agaccgggtg aggattctgt cccaacttgg 120 10 gagtgcagtt gagttaaatg aagacattcc accccgtcgc tactaccgct ccggtgttga 180 gatcatccgc atggcgtccg tttactcgga agaaggcaac attgaacatg cctttatcct 240 ctacaacaag tacatcacgc tgtttattga aaaacttccg aaacaccgag actacaaatc 300 agctatcatt cctgagaaga aagatgctgt caagaaatta aagagcgtcg ctttccctaa 360 agoggaagag otgaagacag agotottgag aagatacaco aaagaatatg agoagtataa 420 15 agagogaaag aaaaaggaag aagaggaact tgoocgaaat atogocatoo agcaagagtt 480 ggaaaaagaa aaacagaggg ttgctcagca gaagcagaag cagctagagc aggagcaatt 540 ccatgccttt gaggagatga tccagaggca ggagctggaa aaagaacggc tgaaaattgt 600 tcaagagttc gggaaggtag accetggeec ctgegggeet etgeteectg atetggaaaa 660 gccttgtgta gatgtggccc ccagctcacc gttctcgccc acgcagactc cagactgtaa 720 20 cacaggcatg aggccagcta agccacctgt ggtggacagg tccctgaaac ctggagcgtt 780 aagogtoata gaaaatgtto coacoattga aggootgogo cacatogtgg tgoocogtaa 840 totgtgotca gaatttotoo agottgocag tgocaataco gocaaaggca ttgaaacotg 900 tggagtcctc tgtggaaaac tgatgagaaa tgaattcaca atcacacatg ttctcatccc 960 cagacaaaat ggtgggcctg attattgcca cacggagaat gaagaagaaa ttttctttat 1020 25 gcaggatgac cttggactcc tcactcttgg ctggatccat actcatccaa cccaaacggc 1080 ctttctgtcc agtgtggatc tccacactca ctgctcctac caaatgatgt taccagagtc 1140 categeaate gtetgtteee caaagtteea ggaaactgga ttetttaage taactgaeta 1200 tggtcttcaa gagatttcaa cctgccggca gaaaggcttt cacccccatg gcagagaccc 1260



acceptette tettaactee gecatetea tettaaggae agaattetta egateacaga 1320 cettegataa ateteaaate atgaaccage gagategate actegetaac ageacttete 1380 acca 1384







International application No.

PCT/JP99/06309

A. CLAS	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int	CO7K 14/47, C12N 15/12.	CO7K 16/18, C12P 21/08 //			
	C12N 1/21, C12P 21/02, (C12N 15/12, C12R 1:91), (C12P 21/02, C12R 1:19)				
According	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	OS SEARCHED				
Int	documentation searched (classification system follow .Cl ⁷ C12N 15/00~90, C07K 14/0	ved by classification symbols) 0~16/46, C12P 21/00~08, C	12N 1/00~38		
Documents	stion consoled oil and				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to	the extent that such documents are included	in the fields searched		
Electronic of MEDI	data base consulted during the international search (na LINE (STN), Genbank/EMBL/DDBJ/Ger	ame of data base and, where practicable, sea neSeq, WPI (DIALOG), BIOSIS (I	arch terms used) DIALOG)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
PX	Kazuo Sugamura et al., "Possibl				
PY	STAMP associated molecule "AMSH	" in intracellular diesal	1- 6 7 - 12		
	transduction mediated by cyto 1999) , Vol.274 , No.27 , p.19	kines" T Biol Chem (Tule)	, 12		
x	Wei Yu et al.,"Large-scal sequencing",Genome Research p.353-358	le concatenation cDNA (1997), Vol.7, No.4,	4,5,10,11		
х	Meredith A.Wentland et al., "A"I improved shotgun library 6 Biochemistry (1996), Vol.236,	Constructions Applications 1	4,5,10,11		
A	Sugamura K.et al., "STAM, sign molecule, is associated with Jain signaling for cell growth Immunity(1997), Vol.6, No.4, p	nus kinases and involved	1-12		
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
'A" documen	categories of cited documents: at defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the interr priority date and not in conflict with the	national filing date or		
'E" earlier do	ed to be of particular relevance ocument but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the cla	lying the invention		
date L" documen	t which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considere step when the document is taken alone	d to involve an inventive		
special re	stablish the publication date of another citation or other cason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cla considered to involve an inventive step y	imed invention cannot be		
means	t referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such d	Ocuments such		
P" document than the p	than the priority date claimed "&" document member of the same patent family				
Date of the act	tual completion of the international search	Date of mailing of the international search	report		
	bruary, 2000 (22.02.00)	14 March, 2000 (14.03	.00)		
ame and mai Japan	ling address of the ISA/ ese Patent Office	Authorized officer			
acsimile No.		Telephone No.			

ķ.



際調査報告	

A . ₹	発明の属する	る分野の分類	(国際特許分類	(1	Р	C))
--------------	--------	--------	---------	----	---	----	---

Int. Cl⁷ C07K 14/47, C12N 15/12, C07K 16/18, C12P 21/08 // C12N 1/21, C12P 21/02, (C12N 15/12, C12R 1:91), (C12P 21/02, C12R 1:19)

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 7 C12N 15/00 \sim 90, C07K 14/00 \sim 16/46, C12P 21/00 \sim 08, C12N 1/00 \sim 38

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

MEDLINE(STN), Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
<u>P X</u> P Y	Kazuo Sugamura et al., "Possible involvement of a novel STAM -associated molecule "AMSH" in intracellular signal transduction mediated by cytokines", J. Biol. Chem. (July 1999), Vol. 274, No. 27, p. 19129-19135	$\frac{1-6}{7-12}$
X	Wei Yu et al., "Large-scale concatenation cDNA sequencing", Genome Research (1997), Vol.7, No.4, p.353-358	4, 5, 10, 11

\times C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

22.02.00

国際調査報告の発送日

14.03.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

齋藤 真由美

8931 4 B

電話番号 03-3581-1101 内線 3448



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/06309

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Meredith A. Wentland et al., "A "Double Adaptor" method for improved shotgun library construction", Analytical Biochemistry (1996), Vol. 236, No. 1, p. 107-113	4, 5, 10, 11
A	Sugamura K.et al., "STAM, signal transducing adaptor molecule, is associated with Janus kinases and involved in signaling for cell growth and c-myc induction", Immunity(1997), Vol.6, No.4, p.449-457	1-12